

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000094441>

TERRAMICINA 100

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TERRAMICINA 100

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Ziege

Pferd

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

92.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 31 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 40 Tag

-

Ziege

- Milch. 8 Tag
- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Usò non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 19 Tag
- Milch. 96 Stunde

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 31 Tag
- Milch. 120 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 19 Tag
- Milch. 96 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 8 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 40 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

Usò non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Italia S.r.l.

Zulassungsdatum:

7/12/1979

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fareva Amboise

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

100230

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.